(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年7月5日 (05.07.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/48127 A1

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田崎稔典 (TAZAKI, Toshinori) [JP/JP]; 〒299-0107 千葉県市原

(74) 代理人: 大谷 保(OHTANI, Tamotsu); 〒105-0001 東

京都港区虎ノ門3丁目8番27号 巴町アネックス2号館

(51) 国際特許分類7: C10M 111/02, 111/04, 105/18,

105/48, 107/34, 107/26 // C10N 40:30, 30:06

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/09228

(22) 国際出願日:

2000年12月26日(26.12.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の官語:

(30) 優先権データ: 特願平11-373344

1999年12月28日(28.12.1999)

日本語

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE,

市姉崎海岸24番地4 Chiba (JP).

(81) 指定国 (国内): CA, CN, JP, KR, US.

DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

添付公開書類:

国際調査報告書

4階 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 出光興産 株式会社 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 100-8321 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo (JP).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REFRIGERATING MACHINE OIL COMPOSITION FOR CARBON DIOXIDE REFRIGERANT

(54) 発明の名称: 二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物

(57) Abstract: A refrigerating machine oil composition for refrigerants which comprises a composition comprising as an oil base (A) a polyoxyalkylene glycol having a dynamic viscosity at 100°C of 3 to 50 mm²/s and incorporated therein 0.1 to 40 wt.% at least either of (B) a carbonic acid carbonyl derivative and (C) a polyol ester each having a dynamic viscosity at 100°C of 3 to 50 mm²/s. In refrigeration cycles employing a refrigerant consisting mainly of supercritical carbon dioxide having a high temperature and high pressure, the refrigerating machine oil composition is excellent not only in wearing resistance and lubricity but in compatibility with the carbon dioxide refrigerant and can be stably used for long.

(57) 要約:

「基油として、100℃における動粘度が3~50mm²/sである ポリオキシアルキレングリコール(A)に、100℃における動粘度 が3~50mm~/sである炭酸カルボニル誘導体(B)および/ま たはポリオールエステル(C)を O. 1 ~ 4 O 重量%配合した組成物 を含有する冷媒用冷凍機油組成物が開示されている。

この冷凍機油組成物は、超臨界状態にある高温、高圧の二酸化炭素 を主成分とする冷媒を用いた冷凍サイクルにおいて、耐磨耗性、潤滑 性能に優れると共に、二酸化炭素冷媒との相溶性にも優れ、長期の安

定使用が可能である。

FPO4 - 0241-OOWD-NM

'04.11.09

SEARCH REPORT

BEST AVAILABLE COPY

WO 01/48127 A1

明細書

二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物

技術分野

本発明は、二酸化炭素(CO₁)冷媒を使用する冷凍機油組成物、特に、二酸化炭素冷媒を使用する圧縮式冷凍機、具体的にはカーエアコン、冷蔵庫、冷凍庫、空調器、ヒートポンプ等の冷凍、冷暖房設備に使用しうる冷凍機油組成物に関する。

背景技術

一般に、冷凍機、例えば圧縮機、凝縮器、膨張弁、蒸発器からなる 圧縮型冷凍機の圧縮式冷凍サイクルは、冷媒と潤滑油との混合液体が この密閉された系内を循環する構造となっている。このような圧縮型 冷凍機には、冷媒として、従来ジクロロジフルオロメタン(R-12) やクロロジフルオロメタン(R-22)等のクロロフルオロカーボ ンが用いられており、また、それと併用する多数の潤滑油が製造され 使用されてきた。しかるに、従来冷媒として使用されてきたこれらの フロン化合物は、大気中に放出されたときに、成層圏に存在するオゾ ン層を破壊するなどの環境汚染をもたらすおそれがあることから、最 近、世界的にその使用に対する規制が厳しくなりつつある。そのため 、新しい冷媒として 1, 1, 1, 2 - テトラフルオロエタン (R - 1 34a)で代表されるハイドロフルオロカーボンやフルオロカーボン などが注目されるようになってきた。このハイドロフルオロカーボン 等は、オゾン層を破壊するおそれがないが、大気中での寿命が長いた め地球温暖化への影響が懸念され、近年このような問題のない自然系 冷媒の使用が考えられてきた。

一方、二酸化炭素は環境に対して無害であり、人に対する安全性という観点では優れたものであり、更に、いたる場所で簡単に入手可能、

回収不要で非常に安価であるなどの利点を有しており、従来から冷凍機などの冷媒として通常使用されてきたものである。

しかしながら、二酸化炭素冷媒は、R-134aなどを用いた系に 比べ使用圧力、温度ともに高く、超臨界状態をその冷媒サイクル内に 持つ遷超臨界サイクルであり、従来一般的に使用されている潤滑油で 潤滑すると、耐摩耗性が不充分になる等潤滑性が劣ってきたり、また 安定性が悪くなり長期の安定使用ができなくなる等の新たな潤滑上の 問題が生じる可能性が極めて高い。

ポリオキシアルキレングリコールはR-134a冷媒の系で好適に 用いられていたものであり、二酸化炭素冷媒の系でも使用可能と考え られるが、二酸化炭素との相溶性は必ずしも十分とは言えなかった。

本発明は、上記観点からなされたもので、超臨界状態にある高温、 高圧の二酸化炭素を主成分とする冷媒を用いた冷凍サイクルにおいて 、耐磨耗性、潤滑性能に優れると共に、二酸化炭素との相溶性を改良 し、長期の安定使用が可能な冷凍機油組成物を提供することを目的と する。

本発明者は、鋭意研究を重ねた結果、基油組成物として特定動粘度のポリオキシアルキレングリコールに、特定動粘度の炭酸カルボニル誘導体および/またはポリオールエステルを特定割合で配合した組成物を使用することにより、上記本発明の目的を効果的に達成しうることを見出し本発明を完成したものである。

発明の開示

本発明の自然系冷媒用冷凍機油組成物は以下のような特徴を有している。

(1) 100℃における動粘度が3~50mm°/sであるポリオキシアルキレングリコール(A)に、100℃における動粘度が3~50mm°/sである炭酸カルボニル誘導体(B)および/またはポリ

オールエステル(C)を0.1~40重量%配合した基油組成物を含有することを特徴とする二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。

- (2)基油組成物の100℃における動粘度が7~30mm²/sであり、粘度指数が130以上である上記1の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- (3) 少なくとも一種の酸捕捉剤を合わせて0.005~5.0重量 %を含有する上記1または2の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- (4) 少なくとも一種の極圧剤を合わせて0.005~5.0重量% を含有する上記1または2の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- (5)極圧剤がカルボン酸金属塩およびリン系極圧剤からなる群から 選ばれた一種以上である上記4の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。

図面の簡単な説明

第1図は、油分離器及びホットガスラインを有する「圧縮機 - 凝縮器 - 膨張弁 - 蒸発器」の圧縮式冷凍サイクルの一例を示す流れ図である。

第2図は、油分離器を有する「圧縮機 - 凝縮器 - 膨張弁 - 蒸発器」 の圧縮式冷凍サイクルの一例を示す流れ図である。

第3図は、ホットガスラインを有する「圧縮機 - 凝縮器 - 膨張弁 - 蒸発器」の圧縮式冷凍サイクルの一例を示す流れ図である。

第4図は、「圧縮機-凝縮器-膨張弁-蒸発器」の圧縮式冷凍サイクルの一例を示す流れ図である。

(符号の説明)

1:圧縮機

2:凝縮器

3:膨張弁

4:蒸発器

5:油分離器

6:ホットガスライン

7:ホットガスライン用弁

発明を実施するための最良の形態

本発明で用いるポリオキシアルキレングリコール (A) としては、 例えば一般式 (1)

 $R^{1} - ((OR^{2})_{m} - OR^{3})_{n} \cdots (1)$

上記一般式(1)において、R¹, R³におけるアルキル基は直鎖状、分岐鎖状、環状のいずれであってもよい。該アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、各種プチル基、各種ペンチル基、各種ペキシル基、各種ペプチル基、各種オクチル基、各種ノニル基、各種デシル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基などを挙げることができる。このアルキル基の炭素数が10を超えると冷媒との相溶性が低下し、相分離を生じる場合がある。好ましいアルキル基の炭素数は1~6である。

また、R¹, R³における該アシル基のアルキル基部分は直鎖状、 分岐鎖状、環状の何れであってもよい。該アシル基のアルキル基部分 の具体例としては、上記アルキル基の具体例として挙げた炭素数1~ 9の種々の基を同様に挙げることができる。該アシル基の炭素数が1 0を超えると冷媒との相溶性が低下し、相分離を生じる場合がある。 好ましいアシル基の炭素数は2~6である。

R¹及びR³が、いずれもアルキル基又はアシル基である場合には、R¹とR³は同一であってもよいし、異なっていてもよい。

さらに n が 2 以上の場合は、 1 分子中の複数の R 'は同一であって もよいし、異なっていてもよい。

R¹が結合部位2~6個を有する炭素数1~10の脂肪族炭化水素基である場合、この脂肪族炭化水素基は鎖状のものであってもよいし、環状のものであってもよい。結合部位2個を有する脂肪族炭化水素基としては、例えばエチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ペンチレン基、ヘキシレン基、ヘプチレン基、オクチレン基、ノニレン基、デシレン基、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基などが挙げられる。また、結合部位3~6個を有する脂肪族炭化水素基としては、例えばトリメチロールプロパン、グリセリン、ペンタエリスリトール、ソルビトール;1、2、3ートリヒドロキシシクロヘキサン;1、3、5ートリヒドロキシシクロヘキサンなどの多価アルコールから水酸基を除いた残基を挙げることができる。この脂肪族炭化水素基の炭素数が10を超えると冷媒との相溶性が低下し、相分離が生じる場合がある。好ましい炭素数は2~6である。

本発明においては、上記R¹及びR²は少なくとも一つがアルキル基、特に炭素数1~3のアルキル基であることが好ましく、とりわけメチル基であることが粘度特性の点から好ましい。更には、上記と同様の理由からR¹及びR²の両方がアルキル基、特にメチル基であることが好ましい。

前記一般式(1)中のR² は炭素数2~4のアルキレン基であり、 繰り返し単位のオキシアルキレン基としては、オキシエチレン基,オ キシプロピレン基,オキシブチレン基が挙げられる。1分子中のオキ シアルキレン基は同一であってもよいし、2種以上のオキシアルキレ ン基が含まれていてもよい。とりわけ、オキシエチレン基(EO)と オキシプロピレン基(PO)を含む共重合体が好ましく、このような

場合、焼付荷重、粘度特性の点からEO/(PO+EO)の値が $0.1\sim0.8$ の範囲にあることが好ましく、また、吸湿性の点からはEO/(PO+EO)の値が $0.3\sim0.6$ の範囲にあることが好ましい。

前記一般式(1)中のnは $1\sim6$ の整数で、 R^1 の結合部位の数に応じて定められる。例えば R^1 がアルキル基やアシル基の場合、nは1であり、 R^1 が結合部位2, 3, 4, 5及び6個を有する脂肪族炭化水素基である場合、nはそれぞれ2, 3, 4, 5及び6となる。また、mは $m \times n$ の平均値が $6\sim8$ 0となる数であり、 $m \times n$ の平均値が前記範囲を逸脱すると本発明の目的は十分に達せられない。

前記一般式(1)で表されるポリアルキレングリコールは、末端に水酸基を有するポリアルキレングリコールを包含するものであり、該水酸基の含有量が全末端基に対して、50モル%以下になるような割合であれば、含有していても好適に使用することができる。この水酸基の含有量が50モル%を超えると吸湿性が増大し、粘度指数が低下するので好ましくない。

このようなポリアルキレングリコールとしては、一般式 (2)

(式中、xは6~80の数を示す。)

で表されるポリオキシプロピレングリコールジメチルエーテル及び 一般式 (3)

$$CH_{3}O - (CHCH_{2}O)_{a} - (CHCH_{2}O)_{b} - CH_{3}$$
 (3)

(式中、a及びbは、それぞれ1以上で、かつそれらの合計が $6\sim8$ 0となる数を示す。)

で表されるポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコールジメ

チルエーテルが経済性及び効果の点で好適であり、また一般式 (4)

$$CH_{\bullet}$$

$$C_{\bullet}H_{\bullet}O - (CHCH_{\bullet}O)_{\star} - H \qquad \cdots \qquad (4)$$

(式中、xは6~80の数を示す。)

で表されるポリオキシプロピレングリコールモノブチルエーテル、さらにはポリオキシプロピレングリコールジアセテートなどが、経済性等の点で好適である。 なお、上記一般式(1)で表されるポリアルキレングリコールについては、特開平2-305893号公報に詳細に記載されたものをいずれも使用することができる。

本発明においては、上記ポリオキシアルキレングリコールとして、 一般式 (5)

[式中R'~R'はそれぞれ水素,炭素数1~10の一価の炭化水素 基または一般式(6)

(式中R®及びR®はそれぞれ水素、炭素数1~10の一価炭化水素基又は炭素数2~20のアルコキシアルキル基を示し、R¹®は炭素数2~5のアルキレン基、アルキル基を置換基として有する総炭素数2~5の置換アルキレン基又はアルコキシアルキル基を置換基として有する総炭素数4~10の置換アルキレン基を示し、nは0~20の整数、R11は炭素数1~10の一価炭化水素を示す。)で表される基であり、R°~R°の少なくとも1つが一般式(6)で表される基で

ある〕

で表される構成単位を少なくとも 1 個有するポリオキシアルキレング リコール誘導体を使用することができる。

ここで、式中R'~R'はそれぞれ水素、炭素数1~10の一価の炭化水素基または上記一般式(6)で表わされるものであるが、炭素数1~10の一価炭化水素基としては、炭素数6以下の一価の炭化水素基を好ましく使用でき、特に炭素数3以下のアルキル基が最適である。

また一般式(6)において、R®およびR®はそれぞれ水素、炭素数1~10の一価の炭化水素基または炭素数2~20のアルコキシアルキル基を示すが、これらの中で炭素数3以下のアルキル基または炭素数6以下のアルコキシアルキル基が好ましい。

R¹⁰は炭素数2~5のアルキレン基、アルキル基を置換基として有する総炭素数2~5の置換アルキレン基又はアルコキシアルキル基を置換基として有する総炭素数4~10の置換アルキレン基を示すが、好ましくは炭素数6以下のエチレン基及び置換エチレン基である。

R¹¹は炭素数 1~10の一価炭化水素基を示すが、これらの中で炭素数 6以下の炭化水素基が好ましく、炭素数 3以下の炭化水素基が特に好ましい。

なお、前述の一般式(5)における $R'\sim R'$ のうち少なくとも1つは、一般式(6)で表される基である。特に、R', R'の何れか一つが一般式(6)の基であって、R', R'の残りの一つ及びR', R'がそれぞれ水素または炭素 $1\sim 10$ の一価炭化水素基であるのが好ましい。

上記ポリオキシアルキレングリコール誘導体は、前記一般式 (5) で表される構成単位を少なくとも1つ含有するものであるが、より詳しくはこの一般式 (5) の構成単位からなる単独重合体,一般式 (5) に含まれる2つ以上の異なる構成単位からなる共重合体,及び一般

式(5)の構成単位と他の構成単位、例えば一般式(7)

(式中R¹²~R¹⁵はそれぞれ水素又は炭素数1~3のアルキル基を示す。)

で表される構成単位からなる共重合体の三種類に大別することができる。

上記単独重合体の好適例は、一般式(5)で表される構成単位Aを 1~200個有するとともに、末端基がそれぞれ水酸基,炭素数1~ 10のアシルオキシ基,炭素数1~10のアルコキシ基あるいはアリ ーロキシ基からなるものをあげることができる。

一方、共重合体の好適例は、一般式(5)で表される二種類の構成 単位A、Bをそれぞれ1~200個有するか、あるいは一般式(5) で表される構成単位Aを1~200個と一般式(6)で表される構成 単位Cを1~200個有するとともに、末端基がそれぞれ水酸基、炭 素数1~10のアシルオキシ基、炭素数1~10のアルコキシ基ある いはアリーロキシ基からなるものをあげることができる。

これらの共重合体は、構成単位Aと構成単位B(あるいは構成単位C)との交互重合,ランダム共重合,プロック共重合体あるいは構成単位Aの主鎖に構成単位Bがグラフト結合したグラフト共重合体など様々なものがある。

本発明においては、上記炭酸カルボニル誘導体(B)としては、下記一般式(8)、(9)、(10)または(11)で表されるカーボネート油を使用することができる。

9

(式中、R¹゚およびR¹'は、それぞれ独立に、炭素原子数1~30の直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基、あるいは炭素原子数2~135のエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基である。)

(式中、R¹゚およびR゚゚は、それぞれ独立に、炭素原子数1~30の 直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結 合を含む炭化水素基、あるいは炭素原子数2~135のエーテル結合 を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは 脂環式結合を含む炭化水素基である。R¹゚は炭素原子数1~12の直 鎖状または分岐状の2価の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式 結合を含む2価の炭化水素基、aは1~16の整数である。)

(式中、R²1およびR²8は、それぞれ独立に、炭素原子数1~30の直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基、あるいは炭素原子数2~135のエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基である。R²²は炭素原子数1~6のアルキレン基であり、xは1~40の整数であり、yは1~12の整数である。)

$$\begin{array}{c|c}
C H_{2}-O-(R^{24}O)_{p}-C O-R^{27} \\
\hline
0 \\
C C-O-(R^{25}O)_{p}-C O-R^{28}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_{2}-O-(R^{25}O)_{p}-C O-R^{28}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_{2}-O-(R^{25}O)_{p}-C O-R^{28}
\end{array}$$

[式中、R²¹、R²⁵およびR²⁵は、それぞれ独立に、炭素原子数 $1 \sim 6$ のアルキレン基であり、R²¹、R²⁵およびR²³は、それぞれ独立に、炭素原子数 $1 \sim 3$ 0 の直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基、あるいは炭素原子数 $2 \sim 1$ 3 5 のエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基である。 Z は水素原子、炭素原子数 $1 \sim 6$ の炭化水素基または-O-(R²⁴O)p-C (=O) O-R²¹基である(ここで、R²⁴およびR²¹は前記と同じであり、Pは $0 \sim 1$ 2 の整数である。)。Pは $0 \sim 1$ 2 の整数である。]

前記一般式(8)においてR¹⁰で示される直鎖状もしくは分岐状の 炭化水素基としては、直鎖状もしくは分岐状の炭素原子数 1~30、 好ましくは1~12のアルキル基などがあげられる。具体的なものと しては、CH₈ 基、C₂ H₆ 基、C₃ H₇ 基、C₄ H₈ 基、C₅ H₁₁ 基、C₆ H₁₈基、C₇ H₁₆基、C₈ H₁₇基、C₈ H₁₈基、C₁₀H₂₁基 、C₁₂H₂₆基等の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基などがあげられ る。

また前記一般式(8)においてR¹⁶で示される芳香環を含む炭化水 素基としては、アリール基;アリールアルキル基;2価の芳香族炭化 水素基を鎖中に含む芳香族系炭化水素基等の炭素原子数6~30、好 ましくは6~20の炭化水素基などがあげられる。具体的なものとし

ては、フェニル基等のアリール基;ベンジル基等のアリールアルキル基;フェニレン基(-C, H, -)等の2価の芳香族炭化水素基を鎖中に含む芳香族系炭化水素基などがあげられる。

また前記一般式(8)においてR¹⁶で示される脂環式結合を含む炭化水素基としては、シクロアルキル基;シクロアルキル基置換アルキル基;2価の脂環式炭化水素基を鎖中に含む脂環式系炭化水素基等の炭素原子数6~30、好ましくは6~20の炭化水素基などがあげられる。具体的なものとしては、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基;シクロヘキシル基等のシクロアルキル基が置換したアルキル基;シクロヘキシレン基(-C。H₁₀-)等の2価の脂環式炭化水素基を鎖中に含む脂環式系炭化水素基などがあげられる。

一前記一般式(8)において R^{16} で示されるエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基としては、 C_n $H_{2n+1}-OC_n$ $H_{2n}-E$ (式中、 $n=1\sim9$ である)、または C_n $H_{2n+1}-(OC_n$ $H_{2n}-E$ (式中、 $n=1\sim9$ 、 $m=2\sim4$ 、 $m=1\sim3$ のである)等で表される炭素原子数 $2\sim1$ 3 5、好ましくは $2\sim6$ 0 の基であって、エーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の脂肪族系炭化水素基などがあげられる。

これらの基の具体的なものとしては、CH₃(OC₂ H₄)-基、CH₃(OC₂ H₄)₂ -基、CH₃(OC₂ H₄)₃ -基、C₂ H₅(OC₂ H₄)₄)
-基、C₂ H₅(OC₂ H₄)₂ -基、C₂ H₅(OC₂ H₄)₃ -基、C₃
H₇(OC₂ H₄)-基、C₃ H₇(OC₂ H₄)₂ -基、C₃ H₇(OC₂ H₄)₄)₅ -基、C₄ H₈(OC₂ H₄)₇ -基、C
4 H₈(OC₂ H₄)₃ -基、C₆ H₁₃(OC₂ H₄)-基、C₆ H₁₃(O
C₂ H₄)₂ -基、C₆ H₁₃(OC₂ H₄)₃ -基、CH₃(OC₃ H₆)基、CH₃(OC₃ H₆)₂ -基、CH₃(OC₃ H₆)₃ -基、C₂ H₆(O
C₃ H₆)-基、C₂ H₅(OC₃ H₆)₂ -基、C₂ H₅(OC₃ H₆)₃ 基、C₃ H₇(OC₃ H₆)-基、C₃ H₇(OC₃ H₆)₂ -基、C₃ H₇(OC₃ H₆)₂ - E₃ C₃ H₇(OC₃ H₆)₂

OC, H₆), -基、C₄ H₃(OC, H₆)-基、C₄ H₃(OC, H₆), -基、C₄ H₃(OC, H₆), -基、C₅ H₁, (OC, H₆) -基、C₆ H₁, (OC, H₆), -基、C₆ H₁, (OC, H₆), -基などのエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の脂肪族系炭化水素基があげられる。

前記一般式(8)において R^{16} で示されるエーテル結合を有する芳香環を含む炭化水素基は、エーテル結合と芳香環とを含む炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の炭化水素基である。エーテル結合は芳香環に結合していてもよいし、芳香環以外の基に結合していてもよいが、芳香環に結合しているのが好ましい。具体的なものとしては、 $C_n H_{2n+1} - C_6 H_4 - (OC_m H_{2m})_r - 基(式中、<math>C_6 H_4$ はフェニレン基、 $n=1\sim9$ 、 $m=2\sim4$ 、 $r=1\sim30$ である)等で表される炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の芳香族系炭化水素基などがあげられる。

前記一般式(8)において R^{18} で示されるx=xル結合を有する脂環式結合を含む炭化水素基は、x=xル結合と脂環式結合とを含む炭素原子数 x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基である。x=x0の基に現式結合とは連続して結合していてもよいし、連続していなくてもよいが、連続して結合しているのが好ましい。具体的なものとしては、x=x0の上では、x=x0の日本シレン基、x=x0の日本シレン基、x=x0の指環式系炭化水素基などがあげられる。

前記一般式(8)において、R''はR''と同一の基が例示される。 R''とR''とは同一であってもよいし、異なっていてもよい。

前記一般式(8)で表されるカーボネート油としては、R¹⁶および R¹¹の組み合せが前記炭化水素基の中から選択されるモノカーボネー ト油があげられる。前記一般式(8)で表されるモノカーボネート油

は1種単独で使用することもできるし、2種以上の混合物であっても よい。

前記一般式(9)において R^{18} で示される直鎖状もしくは分岐状の 炭化水素基としては、直鎖状もしくは分岐状の炭素原子数 $1 \sim 30$ 、 好ましくは $1 \sim 12$ のアルキル基などがあげられる。具体的なものと しては、 CH_8 基、 C_8 H $_8$ 基、 C_8 H $_8$ 基、 C_8 H $_1$ 基。 C_{12} H $_2$ 基等の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基などがあげられる。

また前記一般式(9)においてR¹⁸で示される芳香環を含む炭化水 素基としては、アリール基;アリールアルキル基;2価の芳香族炭化 水素基を鎖中に含む芳香族系炭化水素基等の炭素原子数6~30、好-ましくは6~20の炭化水素基などがあげられる。具体的なものとし ては、フェニル基等のアリール基;ベンジル基等のアリールアルキル 基;フェニレン基(-C。H、-)等の2価の芳香族炭化水素基を鎖 中に含む芳香族系炭化水素基などがあげられる。

また前記一般式(9)においてR¹⁸で示される脂環式結合を含む炭化水素基としては、シクロアルキル基;シクロアルキル基置換アルキル基; 2 価の脂環式炭化水素基を鎖中に含む脂環式系炭化水素基等の炭素原子数6~30、好ましくは6~20の炭化水素基などがあげられる。具体的なものとしては、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基;シクロヘキシル基等のシクロアルキル基が置換したアルキル基;シクロヘキシレン基(-C。H₁₀-)等の2 価の脂環式炭化水素基を鎖中に含む脂環式系炭化水素基などがあげられる。

前記一般式(9)においてR¹⁸で示される基がエーテル結合を含まない場合は、アルキル基が好ましい。

前記一般式(9)においてR¹で示されるエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基としては、C_n H_{2n+1}-OC_n H_{2n}

ー基(式中、 $n=1\sim9$ である)、または $C_nH_{2n+1}-(OC_mH_{2m})$ 、 一基(式中、 $n=1\sim9$ 、 $m=2\sim4$ 、 $r=1\sim30$ である)等で表される炭素原子数 $2\sim135$ 、好ましくは $2\sim60$ の基であって、エーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の脂肪族系炭化水素基などがあげられる。

これらの基の具体的なものとしては、CH3(OC2 H4)-基、CH3(OC2 H4)-基、CH3(OC2 H4)2-基、CH3(OC2 H4)3-基、C2 H5(OC2 H4)2-基、C3 H7(OC2 H4)2-基、C3 H7(OC2 H4)2-基、C3 H7(OC2 H4)2-基、C3 H7(OC2 H4)2-基、C4 H8(OC2 H4)2-基、C4 H8(OC2 H4)2-基、C6 H13(OC2 H4)2-基、C6 H13(OC2 H4)3-基、C6 H13(OC2 H4)3-基、C6 H13(OC3 H6)-基、CH3(OC3 H6)2-基、C4 H6(OC3 H6)2-基、C4 H6(OC3 H6)2-基、C4 H6(OC3 H6)3-基、C2 H6(OC3 H6)2-基、C3 H7(OC3 H6)2-基、C4 H6(OC3 H6)2-基、C4 H6(OC3 H6)2-基、C5 H7(OC3 H6)2-基、C6 H7(OC3 H6)2-基、C6 H7(OC3 H6)2-基、C7 H7(OC3 H6)2-基、C8 H7(OC3 H6)2-基、C6 H13(OC3 H6)2-基、C6 H13(OC3 H6)2-基、C6 H13(OC3 H6)2-基、C6 H13(OC3 H6)2-基本などのエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の脂肪族系炭化水素基があげられる。

前記一般式(9)において R^{18} で示されるエーテル結合を有する芳香環を含む炭化水素基は、エーテル結合と芳香環とを含む炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の炭化水素基である。エーテル結合は芳香環に結合していてもよいし、芳香環以外の基に結合していてもよいが、芳香環に結合しているのが好ましい。具体的なものとしては、 $C_nH_{2n+1}-C_6H_4-(OC_mH_{2m})$ 、 $-基(式中、C_6H_4$ はフェニレン基、 $n=1\sim9$ 、 $m=2\sim4$ 、 $r=1\sim30$ である)等で表される炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の芳香族系炭化水

素基などがあげられる。

前記一般式(9)において R^{18} で示されるエーテル結合を有する脂環式結合を含む炭化水素基は、エーテル結合と脂環式結合とを含む炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の基である。エーテル結合と脂環式結合とは連続して結合していてもよいし、連続していなくてもよいが、連続して結合しているのが好ましい。具体的なものとしては、 $C_n H_{2n+1}-C_6 H_{10}-(OC_m H_{2m})$ 、 $-基(式中、C_6 H_{10})$ はシクロヘキシレン基、 $n=1\sim9$ 、 $m=2\sim4$ 、 $r=1\sim30$ である)等で表される炭素原子数 $7\sim135$ 、好ましくは $7\sim30$ の脂環式系炭化水素基などがあげられる。

前記一般式(9)においてR¹⁹で示される直鎖状もしくは分岐状の 炭化水素基としては、-C₂ H₄ -、-C₃ H₆ -、-C₄ H₈ -、 -CH₂ C(CH₃)HCH₂ -、-CH₂ CH₂ C(CH₃)HCH₂ CH₂ -、-C₆ H₁₂-、-C₈ H₁₆-、-C₁₀H₂₀-、-CH₂ C ((CH₃)₂)CH₂ -、-CH₂ C(C₂ H₃)(C₄ H₉)CH₂ -等の 直鎖状もしくは分岐状の炭素原子数 1 ~ 1 2、好ましくは 2 ~ 8 のア ルキレン基などがあげられる。

前記一般式(9)においてR'*で示される芳香環を含む2価の炭化水素基としては、フェニレン基(一C。H、一)等の2価の芳香族炭化水素基を鎖中に含む炭素原子数6~12、好ましくは6~10の2価の芳香族系炭化水素基などがあげられる。これらの中では、アルキレン基が好ましい。

前記一般式 (9) において R¹゚で示される脂環式結合を含む 2 価の

炭化水素基としては、シクロヘキシレン基(-C。H₁₀-)等の2価の脂環式炭化水素基を鎖中に含む炭素原子数6~12、好ましくは6~10の脂環式系炭化水素基などがあげられる。

前記一般式(9)においてR¹゚で示される基の中では、アルキレン 基が好ましい。

前記一般式(9)において、aは $1\sim16$ 、好ましくは $1\sim12$ である。aが2以上の場合、構造単位である $-R^{1}OC(=O)O-は同一であってもよいし、異なっていてもよい。$

前記一般式(9)で表されるカーボネート油としては、R¹⁸~R²⁰ の組み合せが前記炭化水素基の中から選択されるポリカーボネートがあげられる。前記一般式(9)で表されるポリカーボネート油は1種単独で使用することもできるし、2種以上の混合物であってもよい。

前記一般式(10)の $R^{21} \sim R^{28}$ は、それぞれ前記一般式(9)の $R^{18} \sim R^{28}$ と同じ基が例示される。

前記一般式(10) において、xは1~40、好ましくは1~25、yは1~12、好ましくは1~10である。xまたはyが2以上の場合、構造単位は同一であってもよいし、異なっていてもよい。

前記一般式(10)で表されるカーボネート油としては、R²¹~R²³の組み合せが前記炭化水素基の中から選択されるポリカーボネートがあげられる。前記一般式(10)で表されるポリカーボネート油は1種単独で使用することもできるし、2種以上の混合物であってもよい。

前記一般式(11)のR''、R''およびR''は、それぞれ前記一般式

(9)のR''と同じ基が例示される。R''、R''およびR''は同一であっても、異なっていてもよい。

前記一般式(11)のpは $0\sim12$ 、好ましくは $1\sim10$ 、qは $1\sim6$ 、好ましくは $1\sim4$ である。pまたはqが2以上の場合、構造単位は同一であってもよいし、異なっていてもよい。

前記一般式(11)で表されるカーボネート油としては、R * 4~R * * の組み合せが前記炭化水素基の中から選択されるポリカーボネートがあげられる。前記一般式(11)で表されるポリカーボネート油は1種単独で使用することもできるし、2種以上の混合物であってもよい。

本発明においては、前記一般式(8)~(11)で表されるカーボネート油は、1種単独で使用することもできるし、2種以上のを組み合せて使用することもできる。

本発明で用いる前記一般式(8)、(9)、(10)および(11)で表されるカーボネート化合物は、例えば次のような方法により製造することができる。すなわち下記一般式(12)、(13)、(14)または(15)で表されるアルコール性化合物と、下記一般式(16)で表されるカーボネートとをエステル交換反応させることにより、対応する前記一般式(8)、(9)、(10)および(11)で表されるカーボネート化合物が得られる。

[式 (12) ~ (15) 中、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R²¹、R²⁴、R²⁵、R²⁵、R²⁵、x、p および q は前記一般式 (8) ~ (11) と同じである。

式(16)中、R**は、それぞれ独立に、炭素原子数1~30の直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基、あるいは炭素原子数2~135のエーテル結合を有する直鎖状もしくは分岐状の炭化水素基、または芳香環もしくは脂環式結合を含む炭化水素基である。]

エステル交換反応は、前記一般式(12)、(13)、(14)または(15)で表されるアルコール性化合物と前記一般式(16)で表されるカーボネート化合物とを、カーボネート化合物/アルコール性化合物で示されるモル比が3~200の範囲となる量で、塩基触媒の存在下に加熱しながら行い、生成するアルコールR**OHを蒸留によって反応系外に除去して、反応率95%以上まで反応させる。なお、上記反応を行うに際して、反応器内の空気を窒素置換することが望ましいが、窒素置換しなくても良い。

次いで、上記塩基触媒を除去した後、未反応のカーボネート化合物 (16) を蒸留によって反応系外に除去し、前記一般式 (8)、 (9)、 (10) または (11) で表されるカーボネート化合物を得ることができる。塩基触媒としてはエステル交換反応に使用される公知の塩基触

媒を用いることができ、特に限定されないが、NaOCH。などが代表的な塩基触媒である。

本発明においては、上記ポリオールエステル(C)としては、脂肪 族多価アルコールと直鎖状又は分岐鎖状の脂肪酸とのエステルを使用 することができる。

そのエステルを形成する脂肪族多価アルコールとしては、エチレングリコール、プロピレングリコール、ブチレングリコール、ネオペンチルグリコール、トリメチロールエタン、ジトリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、グリセリン、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトール、ソルビトールなどを挙げることができる。

脂肪酸としては、炭素数3~12のものを使用することができ、好ましい脂肪酸としてプロピオン酸、酪酸、ピバリン酸、吉草酸、カプロン酸、ヘプタン酸、オクタン酸、ノナン酸、デカン酸、ドデカン酸、イソ吉草酸、ネオペンタン酸、2-メチル酪酸、2-エチル酪酸、2-メチルへキサン酸、イソオクタン酸、イソナン酸、イソデカン酸、2・2-ジメチルオクタン酸、2-ブチルオクタン酸、3,5,5-トリメチルヘキサン酸を挙げることができる。なお、脂肪族多価アルコールと直鎖状又は分岐鎖状の脂肪酸との部分エステルも使用できる。

これらの脂肪族多価アルコールと直鎖状又は分岐鎖状の脂肪酸とのエステルとして、特に好ましくはペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトールと炭素数 5 ~ 1 2、更に好ましくは炭素数 5 ~ 9 の脂肪酸、例えば吉草酸、ヘキサン酸、ヘプタン酸、2 -メチルヘキサン酸、2 -エチルヘキサン酸、イソオクタン酸、イソノナン酸、イソデカン酸、2 ・ 2 -ジメチルオクタン酸、2 -ブチルオクタン酸、3 5 、5 -トリメチルヘキサン酸などとのエステルを挙げることができる。

また、脂肪族多価アルコールと炭素数3~9の直鎖状又は分岐鎖状 の脂肪酸との部分エステルと、脂肪族二塩基酸又は芳香族二塩基酸と のコンプレックスエステルをも使用することができる。このコンプレ ックスエステルにおいては、好ましくは炭素数5~7のもの、更に好 ましくは炭素数5と6の脂肪酸を使用するとよい。このような脂肪酸 としては、吉草酸、ヘキサン酸、イソ吉草酸、2-メチル酪酸、2-エチル酪酸又はその混合物が使用され、炭素数5のものと炭素数6の ものを重量比で10:90~90:10の割合で混合した脂肪酸を好 適に使用することができる。この脂肪酸とともに多価アルコールとの エステル化に使用される脂肪族二塩基酸としては、コハク酸、アジピ ン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデ カン二酸、ドデカン二酸、トリデカン二酸、ドコサンナ二酸を挙げる ことができ、芳香族二塩基酸としてフタル酸、イソフタル酸を挙げる ことができる。コンプレックスエステルを調製するためのエステル化 反応は、まず多価アルコールと二塩基酸とを所定の割合で反応させて 部分エステル化し、次いでその部分エステルと脂肪酸とを反応させて もよいし、また二塩基酸と脂肪酸の反応順序を逆にしてもよく、また 二塩基酸と脂肪酸を混合してエステル化に供してもよい。

さらに、下記一般式(17)

$$R^{\frac{3}{2}} - \frac{C}{C} - C = 0$$

$$R^{\frac{3}{2}}$$

$$R^{\frac{3}{2}}$$

$$(17)$$

(式中、 $R^{31} \sim R^{33}$ は炭素数 $1 \sim 1$ 3 のアルキル基で、炭素数 4 以上のものは全て 1 個以上の枝分かれを有し、 $R^{31} \sim R^{33}$ の合計炭素数は $3 \sim 2$ 3 である。)

で表される酸フルオライドと多価アルコールを反応させて得られる多価アルコールエステルも飽和吸湿が低く好適に使用できる(特開平 9

-157219) 。

本発明で使用される、ポリオキシアルキレングリコール(A)、炭酸カルボニル誘導体(B)及びポリオールエステル(C)は、いずれも100 ℃における動粘度が $3\sim50$ mm² / s であることが必要であり、 $5\sim40$ mm² / s であることが好ましい。100 ℃における動粘度が3 mm² / s 未満では、潤滑性が十分に確保できない場合があり、50 mm² / s を超えると動力損失により冷凍装置運動の実用性が損なわれることとなる。

ポリオキシアルキレングリコール (A) に対する炭酸カルボニル誘導体 (B) 及び/又はポリオールエステル (C) の配合量は、基油組成物中の含有量として、0.1~40重量%であることが必要であり、5~40重量%であることが好ましい。配合量が0.1重量%未満では、二酸化炭素冷媒に対する溶解性の向上効果が希薄となり、40重量%を超えると冷凍機油組成物としての粘度指数が不十分となる。

また、基油組成物としては、100℃における動粘度が $7\sim30$ m m²/sであり、粘度指数が130以上であるのが好ましい。100℃における動粘度が7 m m²/s未満では、高温、高圧の二酸化炭素条件下では潤滑性を満たさず、30 m m²/sを超えると動力損失が大きくて適当でない。また、粘度指数が130未満では、高温で実質的に動粘度が低下して、潤滑性が低下するとともに耐シール性が不充分となるため好ましくない。

本発明の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物は、ポリオキシアルキレングリコールと炭酸カルボニル誘導体(B)および/またはポリオールエステル(C)からなる組成物を基油とすることを特徴とするが、必要に応じて極圧剤、酸捕捉剤、酸化防止剤、腐食防止剤等を添加する。

極圧剤としては、特に制限はなく、従来公知のものの中から任意の ものを適宜選択して用いることができるが、特にカルボン酸金属塩及

びリン系極圧剤が適当である。

どを挙げることができる。

カルボン酸金属塩を構成するカルボン酸としては、各種のものがあ り、例えば脂肪族飽和モノカルボン酸、脂肪族不飽和カルボン酸、脂 肪族ジカルボン酸、芳香族カルボン酸などが挙げられる。さらに具体 例を挙げると 脂肪族飽和モノカルボン酸としては、カプロン酸、カ プリル酸、カプリン酸、ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、 ステアリン酸、アラキン酸、セロチン酸、ラクセル酸等の直鎖飽和酸 、あるいはイソペンタン酸、2-メチルペンタン酸、2-メチルプタ ン酸、2,2-ジメチルブタン酸、2-メチルヘキサン酸、5-メチ ルヘキサン酸、2,2-ジメチルヘプタン酸、2-エチル-2-メチ ルプタン酸、2-エチルヘキサン酸、ジメチルヘキサン酸、2-n-プロピルーペンタン酸、3,5,5-トリメチルヘキサン酸、ジメチュ ルオクタン酸、イソトリデカン酸、イソミリスチン酸、イソステアリ ン酸イソアラキン酸、イソヘキサン酸等の分岐脂肪酸が挙げられる。 また、不飽和カルボン酸としては、ルミトレイン酸、オレイン酸、エ ライジン酸、リノール酸、リノレン酸など、更にはリシノール酸など の不飽和ヒドロキシ酸が挙げられる。また、脂肪族ジカルボン酸とし てはアジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸が挙げられ、芳香族カル ボン酸としては安息香酸、フタル酸、トリメリット酸、ピロメット酸 などが挙げられる。またナフテン酸などの脂環式脂肪酸を用いること もできる。上記のカルボン酸は2種以上組み合わせて用いてもよい。 一方、カルボン酸金属塩を構成する金属も、特に制限なく各種のも のが挙げられる。例えば、リチウム、カリウム、ナトリウムなどのア ルカリ金属、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウムなどのアル

好ましい金属は、アルカリ金属及びアルカリ土類金属であり、特に アルカリ金属が最適である。

カリ土類金属、その他の金属として亜鉛、ニッケル、アルミニウムな

上記カルボン酸1種あたりに化合される金属は1種に限らず2種以上であってもよい。

リン系極圧剤としては、リン酸エステル、酸性リン酸エステル、亜 リン酸エステル、酸性亜リン酸エステル及びこれらのアミン塩などの リン系極圧剤を挙げることができる。リン酸エステルとしては、トリ アリールホスフェート,トリアルキルホスフェート,トリアルキルア リールホスフェート,トリアリールアルキルホスフェート,トリアル ケニルホスフェートなどがあり、具体的には、例えばトリフェニルホ スフェート、トリクレジルホスフェート、ベンジルジフェニルホスフ ェート、エチルジフェニルホスフェート、トリプチルホスフェート、 エチルジブチルホスフェート,クレジルジフェニルホスフェート,ジ クレジルフェニルホスフェート,エチルフェニルジフェニルホスフェ ート,ジエチルフェニルフェニルホスフェート,プロピルフェニルジ フェニルホスフェート,ジプロピルフェニルフェニルホスフェート, トリエチルフェニルホスフェート,トリプロピルフェニルホスフェー ト、ブチルフェニルジフェニルホスフェート、ジブチルフェニルフェ ニルホスフェート, トリブチルフェニルホスフェート, トリヘキシル ホスフェート、トリ(2-エチルヘキシル) ホスフェート、トリデシ ルホスフェート, トリラウリルホスフェート, トリミリスチルホスフ ェート, トリパルミチルホスフェート, トリステアリルホスフェート ,トリオレイルホスフェートなどを挙げることができる。

酸性リン酸エステルとしては、具体的には、例えば2-エチルヘキシルアシッドホスフェート、エチルアシッドホスフェート、プチルアシッドホスフェート、オレイルアシッドホスフェート、テトラコシルアシッドホスフェート、イソデシルアシッドホスフェート、ステアリルアシッドホスフェート、イソステアリルアシッドホスフェートなどを挙げることができる。

亜リン酸エステルとしては、具体的には、例えばトリエチルホスファイト、トリブチルホスファイト、トリフェニルホスファイト、トリクレジルホスファイト、トリ(ノニルフェニル)ホスファイト、トリ(2-エチルヘキシル)ホスファイト、トリデシルホスファイト、トリラウリルホスファイト、トリイソオクチルホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイト、トリステアリルホスファイト、トリオレイルホスファイト、2-エチルヘキシルジフェニルホスファイトなどを挙げることができる。

酸性亜リン酸エステルとしては、具体的には、例えばジブチルハイドロゲンホスファイト、ジラウリルハイドロゲンホスファイト、ジオレイルハイドロゲンホスファイト、ジステアリルハイドロゲンホスファイト、ジフェニルハイドロゲンホスファイトなどを挙げることができる。

さらに、これらとアミン塩を形成するアミン類としては、例えば一般式 (18)

 $R^{34}s$ NH_{3-s} \cdots (18)

(式中、R³¹は炭素数3~30のアルキル基もしくはアルケニル基, 炭素数6~30のアリール基もしくはアラルキル基又は炭素数2~30のヒドロキシアルキル基を示し、sは1,2又は3を示す。また、R³¹が複数ある場合、複数のR³¹は同一でも異なっていてもよい。)で表されるモノ置換アミン,ジ置換アミン又はトリ置換アミンが挙げられる。上記一般式(12)におけるR³¹のうちの炭素数3~30のアルキル基もしくはアルケニル基は、直鎖状、分岐状、環状のいずれであってもよい。

ここで、モノ置換アミンの例としては、ブチルアミン、ペンチルアミン、ヘキシルアミン、シクロヘキシルアミン、オクチルアミン、ラウリルアミン、ステアリルアミン、オレイルアミン、ベンジルアミンなどを挙げることができ、ジ置換アミンの例としては、ジブチルアミ

ン,ジペンチルアミン,ジヘキシルアミン,ジシクロヘキシルアミン , ジオクチルアミン, ジラウリルアミン, ジステアリルアミン, ジオ レイルアミン、ジベンジルアミン、ステアリル・モノエタノールアミ ン,デシル・モノエタノールアミン,ヘキシル・モノプロパノールア ミン、ベンジル・モノエタノールアミン、フェニル・モノエタノール アミン、トリル・モノプロパノールなどを挙げることができる。また 、トリ置換アミンの例としては、トリプチルアミン、トリペンチルア ミン, トリヘキシルアミン, トリシクロヘキシルアミン, トリオクチ ルアミン、トリラウリルアミン、トリステアリルアミン、トリオレイ ルアミン, トリベンジルアミン, ジオレイル・モノエタノールアミン ,ジラウリル・モノプロパノールアミン,ジオクチル・モノエタノー ...ルアミン,ジヘキシル・モノプロパノールアミン,ジブチル・モノプ ロパノールアミン, オレイル・ジエタノールアミン, ステアリル・ジ プロパノールアミン,ラウリル・ジエタノールアミン,オクチル・ジ プロパノールアミン、ブチル・ジエタノールアミン、ベンジル・ジエ タノールアミン,フェニル・ジエタノールアミン,トリル・ジプロパ ノールアミン, キシリル・ジエタノールアミン, トリエタノールアミ ン,トリプロパノールアミンなどを挙げることができる。

これらのリン系極圧剤の中で、極圧性、摩擦特性などの点からトリクレジルホスフェート、トリ(ノニルフェニル)ホスファイト、ジオレイルハイドロゲンホスファイト、2-エチルヘキシルジフェニルホスファイトなどが好ましい。

本発明においては、上記極圧剤は一種用いてもよく、二種以上を 組み合わせて用いてもよいが、カルボン酸金属塩とリン系極圧剤とを 併用すると、超臨界状態にある二酸化炭素雰囲気下にあって冷凍機油 の潤滑性をさらに向上させる効果があるので好ましい。

極圧剤の配合量は、基油組成物に対し0.005~5.0重量%の範囲が好ましい。この量が0.005重量%未満では極圧性や摩擦特

性が不足するおそれがあり、また 5. 0 重量%を超えるとスラッジ発生を促進するおそれがある。

次に、前記酸捕捉剤は、例えば、フェニルグリシジルエーテル,アルキルグリシジルエーテル,アルキレングリコールグリシジルエーテル,シクロヘキセンオキサイド,αーオレフインオキサイド,エポキシ化大豆油などのエポキシ化合物を挙げることができる。中でも相溶性の点でフェニルグリシジルエーテル,アルキルグリシジルエーテル,アルキレングリコールグリシジルエーテル,シクロヘキセンオキサイド,αーオレフインオキサイドが好ましい。

本発明においては、上記酸捕捉剤は一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。また、その配合量は、基油組成物に対して、0.005~5.0重量%の範囲が好ましい。この量が0.005重量%未満ではこれを配合した効果が発揮でないおそがあり、また5.0重量%を超えるとスラッジ発生要因となるおそれがある。

極圧剤としてカルボン酸金属塩及びリン系極圧剤を併用し、さらに上記酸捕捉剤を使用すると、超臨界状態にある二酸化炭素に晒される冷凍機油の安定性を向上させると同時に、潤滑性も維持する効果がある。

なお、上記の極圧剤と酸捕捉剤を両方使用する場合は、その合計量は、基油組成物に対して、0.005~5重量%の範囲が好ましい。

次に、酸化防止剤は2、6ージーtertープチルー4ーメチルフェノール、2、6ージーtertープチルー4ーエチルフェノール、2、2'ーメチレンビス(4ーメチルー6ーtertープチルフェノール)等のフェノール系、フェニルーαーナフチルアミン、フェニルーβーナフチルアミン、N,N'ージフェニルーpーフェニレンジアミン等のアミン系の酸化防止剤を配合する。特に、フェノール系酸化防止剤が好ましい。極圧剤、酸捕捉剤とともに上記酸化防止剤を配合すると、超臨界状態にある二酸化炭素に晒される冷凍機油の安定性を

さらに向上させる効果がある。

さらに油性剤としては、(x)3~6価の脂肪族多価アルコールの エーテル化物、エステル化物や(y)3~6価の脂肪族多価アルコー ルの二分子縮合物もしくは三分子縮合物のエーテル化物、エステル化 物が好ましく挙げられる。

次に、これら(x)成分と(y)成分について説明する。(x)成分の $3 \sim 6$ 価の脂肪族多価アルコールのエーテル化物、エステル化物は、例えば、下記一般式(XV-a)~(XV-f)で表されるものが好適である。

$$OR^{48}$$
 $R^{47}OCH_2CHCH_2OR^{49}$... (XV-a)

 CH_2OR^{47}
 $CH_3CH_2CCH_2OR^{48}$... (XV-b)
 CH_2OR^{49}
 $R^{48}O OR^{49}$
 $R^{47}OCH_2CHCHCH_2OR^{50}$... (XV-c)
 CH_2OR^{48}
 $R^{47}OCH_2CCH_2OR^{49}$... (XV-d)
 CH_2OR^{50}
 $R^{48}O OR^{49}OR^{50}$... (XV-e)
 $R^{47}OCH_2CHCHCHCH_2OR^{51}$
 $R^{48}O OR^{49}OR^{50}OR^{51}$
 $R^{48}O OR^{49}OR^{50}OR^{51}$
 $R^{48}O OR^{49}OR^{50}OR^{51}$
 $CH_2OR^{49}OR^{49}OR^{50}OR^{51}$
 $CH_2OR^{49}OR^{49}OR^{50}OR^{51}$

〔式中、R⁴¹~R⁴²は、それぞれ水素原子又は炭素数1~18の直鎖 状若しくは分岐鎖状のアルキル基、アリール基、アラルキル基又はア シル基を示し、同一でも異なっていてもよい。また、- (R⁴O)、 - R⁴(R⁴は炭素数2~6のアルキレン基、R⁴は炭素数1~20 のアルキル基、アリール基、アラルキル基又はアシル基、xは1~1 0の整数を示す。)で表されるグリコールエーテル残基を示す。〕。

PCT/JP00/09228 WO 01/48127

3~6価の脂肪族多価アルコールの具体例としては、グリセリン、 トリメチロールプロパン、エリスリトール、ペンタエリスリトール、 アラビトール、ソルビトール、マンニトールなどを挙げることができ る。上記一般式 (XV-a)~(XV-f) において、R''~R''は 例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基,イソプロピル基,各 種ブチル基、各種ペンチル基、各種ヘキシル基、各種ヘプチル基、各 種オクチル基、各種ノニル基、各種デシル基、各種ウンデシル基、各 種ドデシル基、各種トリデシル基、各種テトラデシル基、各種ペンタ デシル基、各種ヘキサデシル基、各種ヘプタデシル基、各種オクタデ シル基、フェニル基、ベンジル基、メトキシ基、エトキシ基などを挙 げることができる。また、水素原子の場合、即ち部分エーテル化物も 包含する。

(y) 成分の3~6価の脂肪族多価アルコールの二分子縮合物もし くは三分子縮合物のエーテル化物、エステル化物については、例えば 、一般式(XV-a)に対応するアルコールのエーテル化物、エステ ル化物は一般式(XV-g)と(XV-h)で表され、一般式(XV - d) に対応するアルコールのエーテル化物、エステル化物は一般式 (XV-i)と(XV-j)で表される。

$$R^{47}OCH_{2}CHCH_{2}OCH_{2}CHCH_{2}OR^{50} \qquad (XV-g)$$

$$OR^{48} \qquad OR^{49} \qquad OR^{50}$$

$$R^{47}OCH_{2}CHCH_{2}OCH_{2}CHCH_{2}OCH_{2}CHCH_{2}OR^{51} \qquad (XV-h)$$

$$CH_{2}OR^{48} \qquad CH_{2}OR^{50}$$

$$R^{47}OCH_{2}CCH_{2}OCH_{2}CCH_{2}OR^{51} \qquad (XV-i)$$

$$CH_{2}OR^{49} \qquad CH_{2}OR^{52}$$

$$CH_{2}OR^{48} \qquad CH_{2}OR^{50} \qquad CH_{2}OR^{52}$$

$$R^{47}OCH_{2}CCH_{2}OCH_{2}CCH_{2}OCH_{2}CCH_{2}OR^{53} \qquad (XV-j)$$

$$CH_{2}OR^{49} \qquad CH_{2}OR^{51} \qquad CH_{2}OR^{54}$$

• • (XV-g)

(式中、R41~R64は前記R47~R67と同じであり、それらは同一でも異なっていてもよい。)

3~6価の脂肪族多価アルコールの二分子縮合物、三分子縮合物の 具体例としては、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペン タエリスリトール、ジソルビトール、トリグリセリン、トリトリメチロールプロパン、トリペンタエリスリトール、トリソルビトールなど を挙げることができる。

前記一般式 (XV-a) ~ (XV-j) で表される (x), (y) 成分の具体例としては、グリセリンのトリヘキシルエーテル、グリセ リンのジメチルオクチルトリエーテル、グリセリンのジ (メチルオキ シイソプロピレン)ドデシルトリエーテル、グリセリンのジフェニル _オクチルトリエーテル、グリセリンのジ(フェニルオキシイソプロピ レン) ドデシルトリエーテル、トリメチロールプロパンのトリヘキシ ルエーテル、トリメチロールプロパンのジメチルオクチルトリエーテ ル、トリメチロールプロパンのジ(メチルオキシイソプロピレン)ド デシルトリエーテル、ペンタエリスリトールのテトラへキシルエー**テ** ル、ペンタエリスリトールのトリメチルオクチルテトラエーテル、ペ ンタエリスリトールのトリ(メチルオキシイソプロピレン)ドデシル テトラエーテル、ソルビトールのヘキサプロピルエーテル、ソルビト ールのテトラメチルオクチルペンタエーテル、ソルビトールのヘキサ (メチルオキシイソプロピレン) エーテル、ジグリセリンのテトラブ チルエーテル、ジグリセリンのジメチルジオクチルテトラエーテル、 ジグリセリンのトリ (メチルオキシイソプロピレン) ドデシルテトラ エーテル、トリグリセリンのペンタエチルエーテル, トリグリセリン のトリメチルジオクチルペンタエーテル、トリグリセリンのテトラ (メチルオキシイソプロピレン) デシルペンタエーテル、ジトリメチロ ールプロパンのテトラブチルエーテル,ジトリメチロールプロパンの ジメチルジオクチルテトラエーテル、ジトリメチロールプロパンのト

リ(メチルオキシイソプロピレン)ドデシルテトラエーテル、トリト リメチロールプロパンのペンタエチルエーテル、トリトリメチロール プロパンのトリメチルジオクチルペンタエーテル、トリトリメチロー ルプロパンのテトラ(メチルオキシイソプロピレン)デシルペンタエ ーテル、ジペンタエリスリトールのヘキサプロピルエーテル、ジペン タエリスリトールのペンタメチルオクチルヘキサエーテル、ジペンタ エリスリトールのヘキサ (メチルオキシイソプロピレン) エーテル、 トリペンタエリスリトールのオクタプロピルエーテル、トリペンタエ リスリトールのペンタメチルオクチルヘキサエーテル、トリペンタエ リスリトールのヘキサ(メチルオキシイソプロピレン)エーテル、ジ ソルビトールのオクタメチルジオクチルデカエーテル,ジソルビトー ルのデカ (メチルオキシイソプロピレン) エーテルなど挙げることが できる。エステル化物も同様である。その中で、グリセリンのジフェ ニルオクチルトリエーテル、トリメチロールプロパンのジ(メチルオ キシイソプロピレン) ドデシルトリエーテル、ペンタエリスリトール のテトラヘキシルエーテル, ソルビトールのヘキサプロピルエーテル 、ジグリセリンのジメチルジオクチルテトラエーテル、トリグリセリ ンのテトラ (メチルオキシイソプロピレン) デシルペンタエーテル、 、ペンタエリスリトールのヘキサプロピルエーテル、トリペンタエリ スリトールのペンタメチルオクチルヘキサエーテルが好ましい。

また、(x)、(y)成分の40 Cにおける動粘度は、 $5\sim200$ mm²/s、好ましくは $10\sim100$ mm²/sの範囲である。5 mm²/s未満では、潤滑性の改善効果及びキャピラリ閉塞防止効果が少なく、200 mm²/s超えると、冷媒との相溶性(二層分離温度)を低下させるので好ましくない。本発明の冷凍機用潤滑油組成物においては、前記の(x)、(y)成分一種でも、あるいは二種以上を組み合わせて使用してもよい。また、その配合量は、組成物全量基準で $0.1\sim30$ 重量%の範囲にあるのが好ましい。この配合量が $0.1\sim30$ 重量%の範囲にあるのが好ましい。この配合量が $0.1\sim30$

1 重量%未満では本発明の目的が充分に発揮されず、30重量%を超えるとその量の割には効果の向上がみられず、また基油に対する溶解性が低下する場合がある。さらに好ましい配合量は0.1~15重量%の範囲であり、特に0.5~10重量%の範囲が好適である。

本発明の冷凍機油組成物を構成する潤滑油組成物には、本発明の目的を阻害しない範囲で、更に、公知の各種の添加剤、例えば、ベンゾトリアゾールやその誘導体などの銅不活性化剤、シリコーン油やフッ化シリコーン油などの消泡剤などを適宜配合することができる。これらの添加剤は、潤滑油組成物中に、0.5~10重量%の量で含有される

本発明の冷凍機油組成物を製造する方法は、ポリオキシアルキレングリコールに炭酸カルボニル誘導体(B)および/又はポリオールエステル(C)、必要に応じて使用する極圧剤、酸捕捉剤、酸化防止剤、腐食防止剤等を配合すればよく、様々な方法によることができる。

ただし、極圧剤として、カルボン酸金属塩を使用する場合は、溶媒にカルボン酸と水酸化アルカリとを投入して、室温あるいは加温下で 反応させて、カルボン酸金属塩を溶媒に溶解あるいは分散した状態と した後に配合することにより、効率よく目的の組成物を製造すること ができる。

ここに用いる溶媒には、種々のものがあり、例えば、一価アルコール類としてはn-ブチルアルコール; i s o - ブチルアルコール; s e c - ブチルアルコール; t - ブチルアルコール; n - アミルアルコール; n - アミルアルコール; n - アミルアルコール; x + ルアミルアルコール; エチルプチルアルコール; ペプチルアルコール; n - オクチルアルコール; s e c - オクチルアルコール; 2 - エチルペキシルアルコール; i s o - オクチルアルコール; n - ノニルアルコール; 2, 6 - ジメチルー 4 - ペプタノール; n - デシルアルコール; シクロペキサノールなど、グリコーノール; n - デシルアルコール; シクロペキサノールなど、グリコー

ル類及び多価アルコール類としてはエチレングリコール;ジエチレン グリコール:トリエチレングリコール;テトラエチレングリコール; プロピレングリコール;ジプロピレングリコール;1,4-ブチレン グリコール:2、3-ブチレングリコール;ヘキシレングリコール; オクチレングリコール;グリセリンなど、セロソルブ類としてはエチ レングリコールモノメチルエーテル;エチレングリコールエチルエー テル;エチレングリコールジエチルエーテル;エチレングリコールブ チルエーテル:エチレングリコールジブチルエーテル:エチレングリ コールフェニルエーテル:エチレングリコールベンジルエーテル:エ チレングリコールエチルヘキシルエーテル:ジエチレングリコールエ チルエーテル:ジエチレングリコールジエチルエーテル;ジエチレン グリコールブチルエーテル:ジエチレングリコールジブチルエーテル : プロピレングリコールメチルエーテル : プロピレングリコールエチ ルエーテル:プロピレングリコールブチルエーテル:ジプロピレング リコールメチルエーテル;ジプロピレングリコールエチルエーテル; トリプロピレングリコールメチルエーテル:テトラエチレングリコー ルジメチルエーテル:テトラエチレングリコールジブチルエーテルな どが挙げられる。さらに、クラウンエーテル類としてはベンゾー15 ークラウンー5、ベンゾー12-クラウンー4、ベンゾー18-クラ ウンー6、ジベンゾー18-クラウン-6など、ケトン類としてはエ チルブチルケトン、ジプロピルケトン、メチルアミルケトン、メチル ヘキシルケトン、ジイソブチルケトンなど、脂肪酸類としは前記炭素 数3~30の脂肪酸などが挙げられる。

以上の溶媒に溶解、分散させる上記金属塩の濃度は、特に限定されるものではなく、各状況に応じて適宜選定すればよい。

本発明においては、二酸化炭素冷媒とは二酸化炭素を主成分とする、 ものであればよく、これにプロパン、イソブタン等の炭化水素冷媒、 アンモニア冷媒、1、1、1、2-テトラフルオロエタン(R-13

4 a) で代表されるハイドロフルオロカーボンやフルオロカーボン等のフロン冷媒等を含む冷媒であってもよい。これらの場合でも、二酸化炭素を主成分とする限り本発明の効果を発揮する。

本発明の冷凍機油組成物を使用する冷凍機の潤滑方法において、前記二酸化炭素冷媒と冷凍機油組成物の使用量については、冷媒/冷凍機油組成物の重量比で99/1~10/90の範囲にあることが好ましい。冷媒の量が上記範囲より少ない場合は冷凍能力の低下が見られ、また上記範囲よりも多い場合は潤滑性能が低下し好ましくない。このような観点から、冷媒/冷凍機油組成物の重量比は、95/5~30/70の範囲にあることが更に好ましい。

本発明の冷凍機油組成物は、種々の冷凍機に使用可能であるが、特 に、圧縮型冷凍機の圧縮式冷凍サイクルに好ましく適用でき、例えば 、本発明の冷凍機油組成物は、例えば、特開平4-183788号公 報、同8-259975号公報、同8-240362号公報、同8-253779号公報、同8-240352号公報、同5-17792 号公報、同8-226717号公報、及び同8-231972号公報 などに開示されている冷凍装置に好適であり、本発明の冷凍機油組成 物は、例えば添付図1~3の各々で示されるような油分離器及び/又 はホットガスラインを有する圧縮式冷凍サイクルに適用する場合にも その効果を有効に奏する。通常、圧縮式冷凍サイクルは、圧縮機-凝 縮機-膨張弁-蒸発器からなる。また、冷凍機用の潤滑油は、一般に 、冷凍機に使用される冷媒と相溶性が良好なものが使用される。しか し、上記の冷凍サイクルで二酸化炭素を主成分とする冷媒を用いたと きに、冷凍機を一般に使用されている冷凍機油で潤滑すると、耐摩耗 性が不十分であったり、安定性が不足して長期安定使用ができなかっ た。特に、電気冷蔵庫や小型エアコンディショナーなどの冷凍サイク ルのように、膨張弁としてキャピラリーチューブを使用する場合にこ の傾向が著しい。本発明の冷凍機油は、油分離器及び/又はホットガ

スラインを有する圧縮式冷凍サイクルを二酸化炭素を主成分とする冷 媒を使用して運転する場合にも、冷凍機油組成物として有効である。

(実施例)

本発明について、更に、実施例を用いて詳細に説明する。なお、実施例で用いた試験方法は、以下のとおりである。

[臨界溶解温度]

内容積10mlのガラス製耐圧容器に、試料油と二酸化炭素ガス冷媒とを1:9 (重量比)の比率で合計3.0g封入し、均一に溶解した状態から徐々に昇温させ、試料油と冷媒とが分離し始める温度を測定し、臨界溶解温度とした。

〔安定性〕

内容積 $1\ 2\ 0\ m\ 1$ のオートクレーブに試料油 $4\ 0\ g$ と二酸化炭素ガス冷媒 $4\ 0\ g$ 及び銅、アルミニウム、鉄の金属触媒を加え、系内の水分が $2\ 0\ 0\ 0\ p\ p\ m$ になるように水を添加した。オートクレーブを密閉し $1\ 7\ 5\ C$ 、 $1\ 0\ H$ 日間保持後、潤滑油サンプルを分析した。実験中の系内の圧力は $1\ 6\ M$ P a である。

〔耐耗性〕

密閉式にしたファレックス摩擦試験で、ピンを鋼(SUJ-2)、ブロックをアルミニウム(A4032)として、二酸化炭素ガス冷媒雰囲気中でのブロックの摩耗量(mg)を測定した。実験条件は、試料油300ml,油温50℃,二酸化炭素ガス圧2MPa,回転数2000rpm,荷重3501bs,実験時間60分である。

[実施例1~5、比較例1~2]

表1に示す冷凍機油組成物について、臨界溶解温度の測定、安定性 実験および摩擦実験を行った。その結果を表2に示した。

なお、表1には記載していないが、実施例、比較例の何れの冷凍機油組成物にも、基油組成物に対して1.5 重量%の酸捕捉剤(α-オ

レフィンオキサイド)と0.5重量%の酸化防止剤(2,6-ジーtert-ブチル-4-メチルフェノール)とを配合している。

また、表1の基油成分及び極圧剤は、以下の化合物を表わす。

- (1)基油成分 (()内は、共重合体の組成割合であり、[]内は、
- 100℃の動粘度である。}
- (A) 成分(ポリオキシアルキレングリコール)

PAG-A:ポリオキシプロピレングリコールジメチルエーテル[

10.9 mm 2 /s]

`) グリコールジメチルエーテル [2 0 . 5 m m ² / s]

PAG-C:ポリオキシプロピレングリコールモノメチルエーテル

 $[9.7 \, \text{mm}^2 / \text{s}]$

-) グリコールモノ (n ーブチル) エーテル [l l . 2 m m² / s]
- (B)成分(炭酸カルボニル誘導体)

PC-1 :特開平4-8724号公報実施例3を追試して得られた炭酸カルボニル[13.0mm²/s]

PC-2 : 特開平4-8725号公報実施例2を追試して得られた炭酸カルボニル[10.2mm²/s]

(C)成分(ポリオールエステル)

POE-1:ペンタエリスリトール/2-エチルヘキサン酸(0.

2) + 3, 5, 5 - トリメチルヘキサン酸 [l 4. 7 m m²/s]

 $POE-2: ペンタエリスリトール+3, 5, 5ートリメチルヘキ サン酸 [9.1 m m <math>^2$ / s]

(2) 極圧剤

TCP : トリクレジルフォスフェイト

TNP :トリスノニルフェニルフォスファイト

DOHP: ジオレイルハイドロゲンフォスファイト

表 1

		į	基油	且成	物		極	圧	剤	
	成分	成分(A)成分(B)),(C) 100 ℃ 動粘度		粘 度	カルボン酸金属塩		リン系極圧剤	
	種類	組成	種類	組成	(mm²/s)	指数	種類	登	種類	量
実施例 1	PAG-A	70	P0E-1	30	11. 9	173	オレイン酸カリウム	1. 0	TCP	1. 0
実施例 2	PAG-B	65	P0E-2	35	15. 1	155	オレイン酸カリウム	0. 5	TNP	1. 0
実施例 3	PAG-C	80	PC-1	20	10. 3	166	セバシン配党カリウム	0. 5	TCP	1. 0
実施例 4	PAG-D	90	PC-2	10	11, 1	201	オレイン酸カリウム	1. 0	DOHP	1. 0
実施例 5	PAG-A	80	PC-1	20	11.3	184	オレイン酸カリウム	0. 5	TCP	1.0
比較例 1	PAG-A	100			10.9	217	オレイン酸かりウム	0. 5	TCP	1. 0
比較例 2	PAG-C	100			9. 7	187			TCP	1. 0

組成:基油組成物中での組成(重量%) 量:基油組成物に対する量(重量%)

表 2

	臨界溶解温度	安 定 性						耐摩耗性
	四外份肝血及	油外観		析出物		金属触媒	試験後全酸価	摩耗量
							(mgKOH/g)	(mg)
実施例 1	-14	良好	F	な	し	変化なし	0. 08	3. 3
実施例 2	-36	良好	F	な	し	変化なし	0.07	3. 2
実施例3	-28	良好	Ŧ	な	し	変化なし	0. 06	2. 8
実施例 4	-36	良好	Ŧ	な	し	変化なし	0.06	2. 2
実施例 5	- 2 2	良好	F	な	し	変化なし	0.06	3. 2
比較例 1	分離	良好	F	な	し	変化なし	0. 03	3. 0
比較例 2	分離	良好	F	な	し	変化なし	0. 02	1 4. 2

産業上の利用可能性

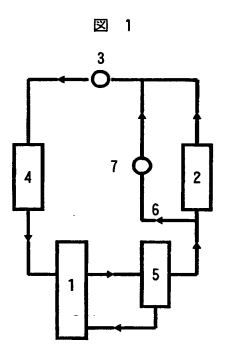
ポリオキシアルキレングリコールやポリオールエステル等の含酸素化合物は、各々単独で二酸化炭素冷媒用冷凍機油の基油として使用する試みはすでになされているが、両者を混合する試みはなされていなかった。

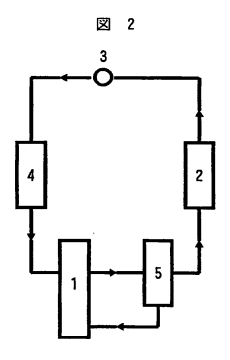
本発明は、基油を特定の動粘度のポリオキシアルキレングリコールに特定の動粘度の炭酸カルボニル誘導体および/またはポリオールエステルを特定の割合で配合した組成物とすることにより、ポリオキシアルキレングリコール本来の安定性を何ら損なうことなく、二酸化炭素との相溶性を大幅に改善し、長期の安定使用を可能としたものである。

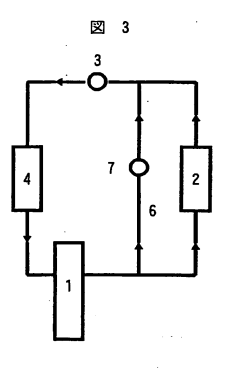
請求の範囲

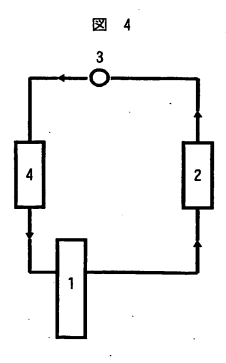
- 1. 100 ℃における動粘度が $3\sim50$ mm² / s であるポリオキシアルキレングリコール(A)に、100 ℃における動粘度が $3\sim50$ mm² / s である炭酸カルボニル誘導体(B)および/ またはポリオールエステル(C)を $0.1\sim40$ 重量%配合した基油組成物を含有することを特徴とする二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 2. 基油組成物の100℃における動粘度が7~30mm²/sであり、粘度指数が130以上である請求項1に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 3. 少なくとも一種の酸捕捉剤を合わせて0. 005~5. 0重量%を含有する請求項1に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 4. 少なくとも一種の酸捕捉剤を合わせて 0. 0 0 5 ~ 5. 0 重量%を含有する請求項 2 に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 5. 少なくとも一種の極圧剤を合わせて 0. 0 0 5 ~ 5. 0 重量%を含有する請求項 1 に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 6. 少なくとも一種の極圧剤を合わせて 0. 0 0 5 ~ 5. 0 重量%を 含有する請求項 2 に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。
- 7. 極圧剤がカルボン酸金属塩およびリン系極圧剤からなる群から選ばれた一種以上である請求項5に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。

8. 極圧剤がカルボン酸金属塩およびリン系極圧剤からなる群から選ばれた一種以上である請求項6に記載の二酸化炭素冷媒用冷凍機油組成物。









INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/09228

A.	CLASS:	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C10M111/02, C10M111/04, C10 C10M107/34, C10M107/26//C10	M105/18, C10M105/48, N40:30, C10N30:06			
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B.	FIELDS	SEARCHED currentation searched (classification system followed by	- descifaction combole)			
	Int.	M105/18, C10M105/48, N40:30				
		on searched other than minimum documentation to the e				
Ele	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (DIALOG)					
ci	DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Cat	egory*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
	Y	JP, 10-46169, A (Idemitsu Kosan 17 February, 1998 (17.02.98), abstract; Claims; page 8, Par (Family: none)		1-8		
	Y	WO, 99/58628, A1 (IDEMITSU KOSAI 18 November, 1999 (18.11.99), abstract; Claims 1-2 example 6 & JP, 11-323369, A	N CO., LTD.),	1-8		
	Y	EP, 499793, A1 (NIPPON OIL CO., 26 August, 1992 (26.08.92), abstract; Claims 2-8 & JP, 4-314789, A & JP, 4-331 & JP, 5-86381, A & JP, 5-186 & JP, 11-100585, A & US, 53708	289, A 784, A	1-8		
	Y	JP, 5-194968, A (NIPPON OIL COM 03 August, 1993 (03.08.93), abstract; Claims 4-5; page 4, Pa Par. No. [0032] (Family: none)	ar. No. [0027]; page 5,	1-8		
匸	Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed			"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
Di	ate of the	actual completion of the international search March, 2001 (15.03.01)	Date of mailing of the international sea 03 April, 2001 (03.			
N	ame and Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
F	acsimile l	No.	Telephone No.			

	試する分野の分類(国際特許分類(IPC))C10M111/02, C10M111/0 C10M107/34, C10M107/2		
D 5元本+.公	ニ - よ 八 m		
	fった分野 d小限資料(国際特許分類(IPC))		
	7 C10M111/02, C10M111/0 C10M107/34, C10M107/2	04, C10M105/18, C10M1 26, C10N40:30	105/48,
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	
WPI	(DIALOG)		
	5と認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけ その関連する節頭の事業	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP, 10-46169, A(出光興産株式会社) 要約, 特許請求の範囲, 8頁段落【0046	17. 2月. 1998 (17. 02. 98),	1-8
Y	WO,99/58628,A1(IDEMITSU KOSAN CC 18.11月.1999(18.11.99),要約,特許 実施例6 & JP,11-323369,A	•	1-8
Y	EP, 499793, A1 (NIPPON OIL CO., LTD. 26.8月.1992(26.08.92), 要約, 特許& JP, 4-331289,	情求の範囲の第2項-8項	1-8
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出處 以後にな 「L」優先権当 日若しく 文献(選 「O」口頭によ	のカテゴリー 他のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 自日前の出願または特許であるが、国際出願日 会表されたもの E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 他由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 自日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表で出願と矛盾するものではなく、その理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって関よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 当明である組合せに
国際調査を完了	「した日 15.03.01	国際調査報告の発送日 03.04	4.01
日本国	0名称及びあて先 同特許庁(ISA/JP) 『便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 岩神頂 眞糸己子 (明	4V 2115
	B千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	大線 24.02

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP00/09228

C(続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
77-7	& JP, 5-186784, A & JP, 11-100585, A & US, 5370809, A	
Y	JP, 5-194968, A(日本石油株式会社)3.8月.1993(03.08.93), 要約,特許請求の範囲の第4項-5項,4頁段落【0027】,5頁段落【0032】 (ファミリーなし)	1-8
	·	
		,
·		
	·	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)